特許協力条約

今後の手続きについては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人

国際出願番号

の**書類記号** PH-2079-PCT

-	-			
REC'D	Î	1	AUG	2005
WIFO		-4	در المالي: رو د ود.	POT
		-	Carried Street,	-

F-7094 LL (F-7) 77 17		1						
国際出願番号	004/004698	国際出願日			優先日			
101/ 1720	704/004698	(日. 月. 年) 3	1. 03.	2004	(日.月.年)	31.	03.	2003
国際特許分類(II	PC) Int.Cl. ⁷ A61K45/00	. A61K39/395. /	61P37/06	C07K16/19 C0	7V16/46 010D			400
ļ			.021 017 00,	001k10/18, C0	7K10/46, C12P	21/08,	C12Q1,	/02
出願人(氏名又は								
	1147)	麒麟麦酒株式	+Δ+L					
			<u>√</u> ————					
1 701144								
1. この報告替は、 法施行規則第	、PCT35条に基づきこ	の国際予備審査	機関で作成	された国際予備	崩審査報告であ	る。	•	
	57条 (PCT36条) の		•				•	
2.この国際予備領 	審査報告は、この表紙を	含めて全部で _	. 9	ページ;	からなる。			
3. この報告には	火の附属物件も添付され	ている						·
a. 「 附属書	類は全部で	ページで	ある 。					
							•	
神上 神上	されて、この報告の基礎	とされた及び/	′又はこの国	際予備審査機	関が認めた訂正	を含む	明細書	、請求の範
四人	び/又は図面の用紙(P	CT規則 70.16	及び実施細	則第607号参照	₹)			•
厂 第14	脚4.及び補充欄に示し 予備塞査機関が製定した	たように、出靡	時における	・国際出願の闘え	その簡田を超ら	た捨て	*.	3 O 1. T O
. ===	予備審査機関が認定した	差替え用紙			でを発出され	/C111111C	ፈ ዓ Cr	ものとこの
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Unit Admin							
b. 厂 電子媒体					(電子旗	体の利	類、数	でを示す)。
エグルを	こ関する補充概に示すよ 含む。(実施細則第 802	うに、コンピュ [、] ユ ム 四、	ータ読み取	り可能な形式に	よる配列表又	は配列	表に関	連するテー
		万 参照)	•					
4. この国際予備報	経査報告は、次の内容を							
デ 第	SI欄 国際予備審査報(SI欄 優先権	5の基礎						
		7)+*** ~~un	T Alo Lit s					
レ 第	第四棚 新規性、進歩性第Ⅳ棚 発明の単一性の	くは医楽上の利用 zdn	1可能性につ	ついての国際予例	着審査報告の不	作成		
レ 第	V欄 PCT35条(2)に	規定する新担件	後の	け産業 しの利用	Tarenius			
	りるための文献と	文心説明	. 2911	では、それで、	りに出生につい	しの兄別	4、て れ	で扱付
	VI欄 ある種の引用文献	决						
	VI欄 国際出願の不備							
₩ 現	で 個 国際出願に対する	方意見						

国際予備審査の請求街を受理した日 ' 31.03.2004	国際予備審査報告を作成した日 29.07.2005		
名称及びあて先 日本国特許庁 (I PEA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員)	4 C	8828
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	大久保 元浩 電話番号 03-3581-1101 内線	h c f	E 0
		R 34	5 Z

第I概	報告の基礎		
, ,	O FEIGHT TO HIS COMMAND ALL AND ALL AN		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
•			、国際出願の言語を基礎とした。
	この報告は、	語による翻訳文を	基礎とした。
ľ	¬ PCT規則12.3及で	出された翻訳文の言語であ 523.1(b)にいう国際調査	' ፟ る。
Ţ	PCT規則12.4にv	いう国際公開	·
ſ	PCT規則55.2又に	は55.3にいう国際予備審査	
2. 50	の報告は下記の出願事籍	を其びしした /辻☆c々	(name) - Into the control
た差替	え用紙は、この報告にお	いて「出願時」とし、この	(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出され 報告に添付していない。)
			,
	山极时少国际山族官策	·	•
	明細書		
	第	ページ、	出願時に提出されたもの
	第	ページ*、 ページ*、	ー
_	請求の範囲		・
,		wee:	Margarity and the second
	%	項*.	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの
	××	相来	一
	弗		
			
	第	ページ/図、	出願時に提出されたもの
	第	ヘーシノ図*、	付けで国際予備家本機則は英畑したよの
		· // Ø *、	一 付けで国際予備審査機関が受理したもの
Г	配列表又は関連するテ	ーブル 充概を参照すること。	i
	記が及に関する相	元伽を参照すること。	•
3.	補正により、下記の音楽	質が削除された	
		•	•
	「明細書 「	第	~->
	図面	第 第	項 ページ/図
	配列表(具体的に記	記載すること)	
	配列表に関連する	テーブル(具体的に記載す	ること)
4.	この報告は、補充棚に対	ドレたように、この報告に	添付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超
	えてされたものと認めら	かれるので、その補正がされ	100mmである。 (PCT規則 70.2(c))
•	明細掛	第	 ページ
	開 請求の範囲 図面 図面 図面 (回面 回面 回	第 第	
	配列表(具体的に配		
	配列表に関連するラ	テーブル(具体的に記載す	ること)
		,	
* 4. 13	に該当する場合、その用紙	氏に "superseded" と記入	されることがある。
		_ ,	

第Ⅲ棚 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての	DEMOTILE.
一	り見辨の不作成
次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新 審査しない。	新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により
厂 国際出願全体	•
▶ 請求の範囲 12-24	
理由: ✓ この国際出願又は請求の範囲 12-24 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。	は、国際予備審査をすることを要しない
請求の範囲12-24は、治療による人体の処置方	法に係る態様を含むものである。
	·
·	
「明細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又に ・	計論求の 倫田
記載が、不明確であるため、見解を示すことができなり	、 (具体的に記載すること) 。
	·
	·
,	
E Administration to the control of t	•
「全部の請求の範囲又は請求の範囲 裏付けを欠くため、見解を示すことができない。	
▼ 請求の範囲 12-24	について、国際調査報告が作成されていない。
「 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附身のガイドライン)に定める基準を、次の点で満たしてい	・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・
- 書面による配列表が	「 提出されていない。
コンピュータ読み取り可能な形式による配列表が	
「 コンピュータ読み取り可能な形式によるヌクレオチド又 Cの2に定める技術的な要件を、次の点で満たしていな	「一 所定の基準を満たしていない。 はアミノ酸の配列表に関連するテーブルが、実施細則の附属むい。
	
詳細については補充欄を参照すること。	

第IV棚 発明の単一性の欠如

1.	請求の範囲の減縮又は追加手数料の納付の求めに対して、	出願人は
----	----------------------------	------

「 請求の範囲を減縮した。

▽ 追加手数料を納付した。

「 追加手数料の納付と共に異議を申立てた。

□ 請求の範囲の減縮も、追加手数料の納付もしなかった。

2. **「**国際予備審査機関は、次の理由により発明の単一性の要件を満たしていないと判断したが、PCT規則68.1の規定に従い、請求の範囲の減縮及び追加手数料の納付を出願人に求めないこととした。

3. 国際予備審査機関は、PCT規則 13.1、13.2 及び 13.3 に規定する発明の単一性を次のように判断する。

一 満足する。

▽ 以下の理由により満足しない。

(続葉ページ参照)

- 4. したがって、国際出願の次の部分について、この報告を作成した。
 - 「 すべての部分

マ 請求の範囲

1-11, 25-26

に関する部分

それを駆付ける文献及び1. 見解	説明	の法第 12 条(PCT35 条(2))に定める見解、	
新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	26 1-11, 25	
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1-11, 25, 26	有 無
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-11, 25, 26	有

文献及び説明 (PCT規則 70.7)

・文献 1 : JP 2-503514 A (ワルト・マン, ハーマン) 1990. 10. 25 文献全体、p. 3 右下欄第 9-14 行 & EP 328404 A1 & WO 89/7452 A1 & GB 2216126 A & AU 8930626 B & US 5846534 A & TP 11-228900 A

- •文献2: MASUYAMA, J. et al. 'A novel costimulation pathway via the 4C8 a ntigen for the induction of CD4+ regulatory T cells.'
- J. Immunol., (2002) vol. 169 no. 7 p. 3710-3716
- ・文献 3: WO 02/30460 A2 (ISIS INNOVATION LTD) 2002.04.18 文献全体 & AU 2001/93995 B & EP 1324771 A1 & JP 2004-510827 A
- ・文献4: WO 00/10603 A1 (UNIV LELAND STANFORD JUNIOR) 2000.03.02 文献全体 & EP 1107789 A1 & JP 2004-503463 A
- ・文献 5 : JP 2000-506723 A (アイシス・イノヘ゛ーション・リミテット゛) 2000.06.06 文献全体 & WO 97/31024 A1 & AU 9718851 B & EP 970127 A1 & US 2002/48578 A

[1]

文献1には、抗Campath-1抗体(請求の範囲1に規定される「4C8抗体以外のCD52アゴニスト」に相当するものと認める)が、従来より免疫抑制剤の有効成分として採用されてきたことが記載されており、同抗体のヒト化抗体及びその作製法についても記載されている。

よって、請求の範囲1-11,25は、文献1に記載されていると認められるので 新規性及び進歩性を有さない。 第VI概 ある種の引用文献 ある種の公表された文書 (PCT規則 70.10) 出願番号 特許番号

公知日 (日.月.年)

出願日 (日.月.年) 優先日 (有効な優先権の主張) (日.月.年)

JP 2003-102471 A

08. 04. 2003

01. 10. 2001

[E, X]

書面による開示以外の開示 (PCT規則 70.9)

書面による開示以外の開示の種類

(日.月.年)

書面の日付 (日. 月. 年)

第W椰 国際出願に対する意見

請求の範囲、明細書及び図面の明瞭性又は請求の範囲の明細書による十分な裏付についての意見を次に示す。

請求の範囲1-9, 11は、4C8抗体以外の「CD52アゴニスト」なる、所望の性質により定義された化合物を有効成分として含有する免疫抑制のための医薬組成物に関するものである。そして、請求の範囲1-9, 11は、上記「CD52アゴニスト」として、そのような性質を有するあらゆる化合物を包含するものであるが、PCT6条の意味において明細書に裏付けられ、また、PCT5条の意味において開示されているのは、4C8抗体を除けば、クレームされた化合物のうち、公知のCampath=1 抗体を採用した例のみに過ぎない。

また、「CD52アゴニスト」については、出願時の技術常識を勘案してもそのような性質を有する化合物の範囲を特定できないから、上記各請求の範囲は、PCT6条における明確性の要件も欠いている。

よって、本報告書では、4C8抗体以外で「CD52アゴニスト」として明細書中で具体的に採用されている、請求の範囲10規定のCampath-1抗体、及び同抗体を有効成分としてなる免疫抑制剤について主に行った先行技術調査の結果に基づき、見解を報告するものである。

補充概

いずれかの棚の大きさが足りない場合

第 IV 棚の続き

[1] 請求の範囲1-11 … (発明群[1]とする)

[2] 請求の範囲 2 5 … (発明群[2]とする)

[3] 請求の範囲 2 6 … (発明群[3]とする)

発明群[1]ー[3]の間で共通する発明特定事項は、免疫抑制効果を奏する薬剤という点のみであるが、

・ Campath-1抗体のヒト化抗体(これは発明群[1]規定の「4C8抗体以外のCD52アゴニスト」に相当すると認められるし、発明群[2]規定の「免疫抑制効果、調節性T細胞の分化誘導および/もしくは増殖促進…効果を有する薬剤となる、抗CD52ヒト化抗体」に相当すると認められる)を有効成分とする免疫抑制剤

は、国際調査報告で引用された文献中の例えば

- (*) JP 2-503514 A (ワルドマン, ^~マン) 1990.10.25 文献全体、p.3 右下棚第 9-14 行 & EP 328404 A1
 & W0 89/7452 A1 & GB 2216126 A & AU 8930626 B & US 5846534 A & JP 11-228900 A
 に記載されているし、その他にもCampath-1のヒト化抗体及びその作製法は、国際調査報告で引用された文献中の
 - (*) WO 02/30460 A2 (ISIS INNOVATION LTD) 2002. 04. 18 文献全体 & AU 2001/93995 B & EP 1324771 A1 & IP 2004-510827 A
 - (*) WO 00/10603 A1 (UNIV LELAND STANFORD JUNIOR) 2000.03.02 文献全体 & EP 1107789 A1 & JP 2004-503463 A.
- (*) JP 2000-506723 A (アインス・イ/ペーション・リミテット゚) 2000.06.06 文献全体 & WO 97/31024 A1 & AU 9718851 B & EP 970127 A1 & US 2002/48578 A のいずれかに例示されるように、これまた本願優先日前既知のものであるし、
- ・ 4 C 8 抗体(これは発明群[3]規定の「免疫抑制効果、調節性T細胞の分化誘導および/もしくは増殖 促進…効果を有する薬剤」に相当すると認められる)

もまた、C欄で引用された文献中の、例えば

(*) MASUYAMA, J. et al. 'A novel costimulation pathway via the 4C8 antigen for the induction of CD4+ regulatory T cells.' J. Immunol., (2002) vol.169 no.7 p.3710-3716 に記載されている。

これらの文献の記載を踏まえれば、発明群[1]-[3]は、特別な技術的特徴を共有しているとはいえないから、単一の一般的発明概念を形成するように連関しているとは認められない。

補充概

いずれかの棚の大きさが足りない場合

第 V 棚の続き

[2]

文献1-5には、抗CD52抗体である抗Campath-1抗体(文献1、3-5)や4C8抗体(文献2)(両抗体のいずれも「CD52アゴニスト」に該当する)が、免疫抑制作用、もしくは調節性T細胞の分化誘導および/もしくは増殖促進作用を奏することが記載されている。これらの記載に基づき、上記両抗体以外のCD52抗体で同様の活性を有するものを、CD52との相互作用を指標としたスクリーニングにより選択し取得することは、当業者にとり容易である。

よって、文献26は、文献1-5により進歩性を有さない。

[3]

文献 3-5 には、抗C a m p a t h -1 のヒト化抗体、及びその作製法について記載されている。

よって、請求の範囲25は、文献3-5のいずれかに記載されているので新規性及び 進歩性を有さない。